

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局(43) 国際公開日
2002年5月30日 (30.05.2002)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 02/41853 A1

- (51) 国際特許分類: A61K 7/00, 9/107, 31/7076, 47/32, 47/44, A61P 17/00, B01F 3/08 // 17/42
- (21) 国際出願番号: PCT/JP01/10230
- (22) 国際出願日: 2001年11月22日 (22.11.2001)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ:
特願 2000-355997
2000年11月22日 (22.11.2000) JP
- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 大塚製薬株式会社 (OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒101-8535 東京都千代田区神田町2丁目9番地 Tokyo (JP).
- (72) 発明者: および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 若松康三郎 (WAKAMATSU, Kosaburo) [JP/JP]; 〒607-8007 京都府京都市山科区安楽馬場ノ西町13-1 ハーミテージ安楽112 Kyoto (JP). 田中雅彦 (TANAKA, Masahiko) [JP/JP]; 〒520-0246 滋賀県大津市御木の星1丁目6-10 Shiga (JP). 吉野 昇 (YOSHINO, Noboru) [JP/JP]; 〒607-8162 京都府京都市山科区御辻草海道町4-7 イーグルコート御辻3-903 Kyoto (JP).
- (74) 代理人: 三枝英二, 外 (SAEGUSA, Eiji et al.); 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町1-7-1 北浜TNKビル Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AU, BR, CA, CN, ID, IN, KR, PH, US.
- (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).
- 添付公開書類:
— 国際調査報告書
— 請求の範囲の補正の期限前の公開であり、補正書受領の際には再公開される。
- 2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: O/W EMULSION COMPOSITION AND METHOD OF PREPARING THE SAME

(54) 発明の名称: O/W型乳化組成物及びその調製方法

(57) Abstract: An O/W emulsion composition containing an electrolytic, more particularly an O/W emulsion composition which has excellent emulsion stability although an electrolyte is contained therein. The O/W emulsion composition can be prepared from an electrolyte, a polyglycerol/fatty acid ester, an alkanoyl lactate acid or a salt thereof, an acrylic acid/alkyl methacrylic copolymer, water, and an oil and preferably further from a polyhydric alcohol.

(57) 要約:

本発明は、電解質を含有するO/W型乳化組成物、より詳細には電解質を含有するにも関わらず、乳化安定性に優れたO/W型乳化組成物を提供するものである。本発明のO/W型乳化組成物は、電解質、ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体、水分及び油分、更に好ましくは多価アルコールを用いて調製することができる。

明細書

O/W型乳化組成物及びその調製方法

5 技術分野

本発明は電解質を含有するO/W型乳化組成物に関する。より詳細には、本発明は電解質を含有しながらも乳化安定性に優れたO/W型乳化組成物に関する。また、本発明は当該乳化安定性に優れたO/W型乳化組成物の調製方法に関する。さらに、本発明は電解質を含むO/W型乳化組成物の乳化安定方法に関する。

10 背景技術

15 一般に電解質には各種の生理機能が知られているが、かかる電解質の機能を有効に発揮し得る剤剤組成物を調製するには、該組成物中に電解質をある濃度以上の割合で配合する必要がある。しかしながら、電解質は油水面膜の強度を低下させる性質を有するため、電解質を含む乳化組成物、特にO/W型乳化組成物を製造する場合は、乳化粒子が合一を起こして、水相と油相との分離や油浮きなどが生じやすいことが知られている。また、電解質の影響により乳化物自体が経時的に劣化して変色変臭を生じる場合もある。

20 このため、電解質を配合して乳化組成物を調製する場合は、多くの製剤的工夫により乳化の安定化向上を図っているのが現状である。

一方、ポリグリセリン脂肪酸エステルは、従来より安全性が高く、優れた使用感と機能性を有していることが知られている乳化剤であるが、乳化力は比較的弱く、多量の電解質を添加配合した場合には安定した乳化組成物を調製することは困難である。近年、ポリグリセリン脂肪酸エステルを使用して安定なエマルジョンを調製する方法として非水乳化法が提案されているが（特開昭56-37040号公報）、この方法でも、電解質の濃度が高くなるにつれて乳化作用が低下して油浮きなどの現象を生じることがある。また近年、少量で安定なエマルジョンが得られること、油の種類を問わないため汎用性が高いこと、人体や環境に優しいこと、べた付かず皮膚や毛髪への使用感に優れる等といった点から、アクリル酸メタク

リル酸アクリル共重合体が優れた〇/W型高分子乳化剤として注目されているが、これについてもイオン性成分を配合することによって粘度や乳化安定性が低下するという問題が指摘されている（FRAGRANCE JOURNAL 1998-8 p.79-83「〇/W型高分子乳化剤の機能と応用」）。

5

発明の開示

本発明は、成分として電解質を含有していても乳化安定性に優れ、長期にわたって乳化状態が安定に維持されてなる〇/W型乳化組成物を提供することを目的とする。また本発明は、良好な乳化安定性に加えて、成分として配合される電
10 解質に基づいて所望の作用を有する、医薬分野、医薬部外分野並びに香粧分野における各種の外用剤を提供することを目的とする。

また本発明は、電解質を含有しながらも乳化安定性に優れた〇/W型乳化組成物の調製方法、ならびに電解質を含有する〇/W型乳化組成物の乳化安定方法を提供することを目的とする。

15 本発明者らは、電解質を含む組成物を安定に乳化させる目的で日夜研究を進めていたところ、従来公知の乳化剤であるポリグリセリン脂肪酸エステルとアクリル酸メタクリル酸アルキル重合体とを併用することによりポリグリセリン脂肪酸エステル単独では不可能であった電解質の乳化が可能となったが、長期保存や温度変化を受けることによってポリグリセリン脂肪酸エステルによる乳化粒子
20 とアクリル酸メタクリル酸アルキル重合体による乳化粒子とが凝集して、容器の内壁部分や上層部でゲル化する現象が生じることがわかった。本発明者らはかかる知見に基づいて、さらなる研究を重ねたところ、上記乳化剤にさらにアルカノイル乳酸またはその塩を加えることによって、温度変化によるゲル化が防止でき、長期保存によっても油浮きや分離などの不都合を生じることなく乳化安定性に
25 優れた乳化組成物が調製できることを見出した。本発明はかかる知見に基づいて完成されたものである。

すなわち本発明は、下記項1～21に掲げる〇/W型乳化組成物である：

項1. 電解質、ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体、水分、及び油分を含有することを特

徴とするO/W型乳化組成物。

項2. さらに多価アルコールを含有する項1に記載のO/W型乳化組成物。

項3. 電解質がプリン系核酸関連物質である項2に記載のO/W型乳化組成物。

項4. 電解質がアデノシン-3',5'-環状リン酸、アデノシン-リン酸、アデノシン
5 ニリン酸、アデノシン三リン酸、及びこれらの塩から選択されるいずれか少なくとも1種である項3に記載のO/W型乳化組成物。

項5. 電解質がアデノシン-リン酸またはその塩である項3に記載のO/W型乳化組成物。

項6. ポリグリセリン脂肪酸エステルが、炭素数12~36の脂肪酸と重合度
10 以上のポリグリセリンとのエステルである項2に記載のO/W型乳化組成物。

項7. ポリグリセリン脂肪酸エステルが、炭素数12~36の脂肪酸と重合度6~10のポリグリセリンとのエステルである項2に記載のO/W型乳化組成物。

項8. アルカノイル乳酸が、炭素数8以上のアルカノイル基を有する乳酸である項2に記載のO/W型乳化組成物。

15 項9. アルカノイル乳酸が、炭素数8~18のアルカノイル基を有する乳酸である項2に記載のO/W型乳化組成物。

項10. アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体が、炭素数5~40のアルキル基を有するものである項2に記載のO/W型乳化組成物。

項11. アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体が、炭素数10~30のアル
20 キル基を有するものである項2に記載のO/W型乳化組成物。

項12. 油分が炭化水素系液状油である項2に記載のO/W型乳化組成物。

項13. 乳化組成物100重量%中、電解質を少なくとも0.1重量%の割合で含有する項2に記載のO/W型乳化組成物。

項14. 乳化組成物100重量%中、電解質を0.5~7重量%の割合で含有す
25 る項2に記載のO/W型乳化組成物。

項15. 乳化組成物100重量%中、電解質を1~6重量%の割合で含有する項2に記載のO/W型乳化組成物。

項16. 乳化組成物100重量%中、ポリグリセリン脂肪酸エステルを0.05~6重量%、アルカノイル乳酸またはその塩を0.01~1重量%、アクリル酸

メタクリル酸アルキル共重合体を 0.01~0.8 重量%、油分を 0.3~20 重量%、及び多価アルコールを 0.05~15 重量%の割合で含有する項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。

- 5 項 17. 乳化組成物 100 重量%中、ポリグリセリン脂肪酸エステルを 0.1~5.5 重量%、アルカノイル乳酸またはその塩を 0.1~0.5 重量%、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を 0.3~0.6 重量%、油分を 0.5~15 重量%、及び多価アルコールを 3~10 重量%の割合で含有する項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。

- 10 項 18. 乳化組成物中に含まれるポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との割合が、重量比で 95:5~60:40 である項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。

項 19. 乳化組成物中に含まれるポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との割合が、重量比で 90:10~70:30 である項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。

- 15 項 20. さらに低級アルコールを含有する項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。

項 21. 皮膚化粧料または皮膚外用医薬品若しくは医薬部外品である項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。

さらに本発明は下記の項 22~24 に掲げる O/W 型乳化組成物の調製方法である。

- 20 項 22. 下記の工程を有する O/W 型乳化組成物の調製方法:

- 1) ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、油分、及び必要に応じて多価アルコールを含む組成物を用いて非水乳化物を調製する工程、
2) 電解質、水分及びアクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を含む組成物を用いて水溶液を調製する工程、及び
25 3) 上記非水乳化物と水溶液とを混合して乳化する工程。

項 23. 上記 2) の工程が、さらに低級アルコールまたは多価アルコールのいずれか少なくとも 1 種を含む組成物を用いて水溶液を調製する工程である項 22 に記載の O/W 型乳化組成物の調製方法。

項24. 最終乳化組成物100重量%中、1~40重量%となるような割合で非水乳化物を配合する項22記載のO/W型乳化組成物の調製方法。

なお、当該調製方法には、下記の態様が含まれる：

- 5 (1). 電解質としてプリン系核酸関連物質を用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- (2). 電解質としてアデノシン-3',5'-環状リン酸、アデノシンーリン酸、アデノシンニリン酸、アデノシン三リン酸、及びこれらの塩から選択されるいずれか少なくとも1種を用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- (3). 電解質としてアデノシンーリン酸またはその塩を用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- 10 (4). ポリグリセリン脂肪酸エステルとして、炭素数12~36の脂肪酸と重合度6以上のポリグリセリンとのエステルを用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- (5). ポリグリセリン脂肪酸エステルとして、炭素数12~36の脂肪酸と重合度6~10のポリグリセリンとのエステルを用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- 15 (6). アルカノイル乳酸として、炭素数8以上のアルカノイル基を有する乳酸を用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- (7). アルカノイル乳酸として、炭素数8~18のアルカノイル基を有する乳酸を用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- 20 (8). アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体として、炭素数5~40のアルキル鎖を有するアクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- (9). アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体として、炭素数10~30のアルキル基を有するアクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- 25 (10). 油分として炭化水素系液状油を用いるO/W型乳化組成物の調製方法。
- (11). 乳化組成物100重量%中、電解質が少なくとも0.1重量%の割合で含まれるように調製するO/W型乳化組成物の調製方法。

- (12). 乳化組成物 100 重量%中、電解質が 0.5~7 重量%の割合で含まれるように調製する O/W 型乳化組成物の調製方法。
- (13). 乳化組成物 100 重量%中、電解質が 1~6 重量%の割合で含まれるように調製する O/W 型乳化組成物の調製方法。
- 5 (14). 乳化組成物 100 重量%中、ポリグリセリン脂肪酸エステルが 0.05~6 重量%、アルカノイル乳酸またはその塩が 0.01~1 重量%、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体が 0.01~0.8 重量%、油分が 0.3~20 重量%、及び多価アルコールが 0.05~15 重量%の割合で含まれるように調製する O/W 型乳化組成物の調製方法。
- 10 (15). 乳化組成物 100 重量%中、ポリグリセリン脂肪酸エステルが 0.1~5.5 重量%、アルカノイル乳酸またはその塩が 0.1~0.5 重量%、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体が 0.3~0.6 重量%、油分が 0.5~15 重量%、及び多価アルコールが 3~10 重量%の割合で含まれるように調製する O/W 型乳化組成物の調製方法。
- 15 (16). 乳化組成物中に含まれるポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との割合が、重量比で 95:5~60:40 となるように調製する O/W 型乳化組成物の調製方法。
- (17). 乳化組成物中に含まれるポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との割合が、重量比で 90:10~70:30 となるように調製する O/W 型乳化組成物の調製方法。
- 20 (18). O/W 型乳化組成物が皮膚化粧料または皮膚外用医薬品若しくは医薬部外品である O/W 型乳化組成物の調製方法。
- またさらに本発明は下記の項 25~27 に掲げる O/W 型乳化組成物の乳化安定方法である。
- 25 項 25. ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、アクリル酸メタクリル酸アルキル重合体、及び必要に応じて多価アルコールを配合することを特徴とする、電解質、水分及び油分を含有する O/W 型乳化組成物の乳化安定方法。
- 項 26. 油分を 0.3~20 重量%の割合で含有する乳化組成物 100 重量%中、

- ポリグリセリン脂肪酸エステルを0.05～6重量%、アルカノイル乳酸またはその塩を0.01～1重量%、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を0.01～0.8重量%、及び必要に応じて多価アルコールを0.05～1.5重量%の割合になるように配合する項25記載のO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- 5 項27. ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、油分、及び必要に応じて多価アルコールを含む非水乳化物と、電解質、水分及びアクリル酸メタクリル酸アルキル重合体を含む水溶液とを混合して乳化することを含むO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- なお、当該O/W型乳化組成物の乳化安定方法には、下記の態様が含まれる：
- 10 (1). O/W型乳化組成物が、電解質としてプリン系核酸関連物質を含有するものであるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (2). O/W型乳化組成物が、電解質としてアデノシン-3',5'-環状リン酸、アデノシン-リン酸、アデノシン二リン酸、アデノシン三リン酸、及びこれらの塩から選択されるいずれか少なくとも1種を含有するものであるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- 15 (3). O/W型乳化組成物が、電解質としてアデノシン-リン酸またはその塩を含有するものであるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (4). O/W型乳化組成物が、該組成物100重量%中に電解質を少なくとも0.1重量%の割合で含むものであるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- 20 (5). O/W型乳化組成物が、該組成物100重量%中に電解質を0.5～7重量%の割合で含むものであるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (6). O/W型乳化組成物が、該組成物100重量%中に電解質を1～6重量%の割合で含むものであるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (7). O/W型乳化組成物が、油分として炭化水素系液状油を含有するものであるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- 25 (8). O/W型乳化組成物が、該組成物100重量%中に油分を0.3～20重量%の割合で含むものであるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (9). O/W型乳化組成物が、該組成物100重量%中に油分を0.5～1.5重量%の割合で含むものであるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。

- (10). ポリグリセリン脂肪酸エステルとして、炭素数12～36の脂肪酸と重合度6以上のポリグリセリンとのエステルを用いるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (11). ポリグリセリン脂肪酸エステルとして、炭素数12～36の脂肪酸と重合度6～10のポリグリセリンとのエステルを用いるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (12). アルカノイル乳酸として、炭素数8以上のアルカノイル基を有する乳酸を用いるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (13). アルカノイル乳酸として、炭素数8～18のアルカノイル基を有する乳酸を用いるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (14). アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体として、炭素数5～40のアルキル鎖を有するアクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を用いるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (15). アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体として、炭素数10～30のアルキル基を有するアクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を用いるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (16). 油分を0.5～15重量%の割合で含有する乳化組成物100重量%中、ポリグリセリン脂肪酸エステルを0.1～5.5重量%、アルカノイル乳酸またはその塩を0.1～0.5重量%、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を0.3～0.6重量%、及び必要に応じて多価アルコールを3～10重量%の割合になるように配合するO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (17). O/W型乳化組成物中に、ポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との割合が、重量比で95:5～60:40となるように配合するO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (18). O/W型乳化組成物中に、ポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との割合が、重量比で90:10～70:30となるように配合するO/W型乳化組成物の乳化安定方法。
- (19). O/W型乳化組成物が皮膚化粧料または皮膚外用医薬品若しくは医薬部外品であるO/W型乳化組成物の乳化安定方法。

発明を実施するための最良の形態

(1) O/W型乳化組成物及びその製造方法

- 本発明のO/W型乳化組成物は、基本的に電解質、水分、ポリグリセリン脂肪
5 酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、アクリル酸メタクリル酸アルキル
共重合体、及び油分を含有することを特徴とするO/W型乳化組成物である。

- 本発明で用いられる電解質は、特に限定されないが、好ましくは皮膚に適用さ
れて生理機能を発揮するものであって、例えば外用剤、特に化粧品や外用の医薬
品又は医薬部外品中に配合できるものを広く挙げることができる。好ましくは水
10 溶性若しくは親水性のものである。かかる電解質として、具体的にはアデニン、
アデノシンーリン酸、アデノシンニリン酸、アデノシン三リン酸、アデノシン環
状リン酸などのアデニル酸誘導体及びこれらの塩、グアニン、グアノシンーリン
酸、グアノシンニリン酸、グアノシン三リン酸などのグアニル酸誘導体及びこれ
らの塩、キサンチン、キサンチン酸、イノシン酸及びこれらの塩などのプリン系
15 核酸関連物質；ウラシル、シトシン、チミン及びその誘導体などのピリミジン系
核酸関連物質；デオキシリボ核酸及びその塩、リボ核酸及びその塩、ヌクレオシ
ド、並びにヌクレオチドなどの核酸関連物質；；ビタミンB1、ビタミンB2、ビタ
ミンB6、ビタミンB12、ナイアシン、パントテン酸、ピオチン、葉酸、リボ酸、
イノシトール、及びアスコルビン酸などの水溶性ビタミンまたはその誘導体；；
20 セリン、グリシン、アスパラギン、アスパラギン酸、リジン、アルギニン、スレ
オニン、システイン、グルタミン酸、及びピロリドンカルボン酸等のアミノ酸ま
たはその誘導体などを例示することができる。これらは1種単独で使用しても、
また2種以上を任意に組み合わせて使用することもできる。

- 尚、上記各種の塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩；
25 アルギニン、リジン等の塩基性アミノ酸塩；アンモニウム塩、トリエタノールア
ミン塩等を挙げることができる。

電解質として、好ましくは核酸関連物質、特にプリン系核酸関連物質である。
中でもアデノシンリン酸等のアデニル酸誘導体またはそれらの塩は、皮膚に塗布
されることにより角層中の遊離アミノ酸量を増大させて保湿効果を発揮し、それ

とともに皮膚のターンオーバーを誘導して皮膚の乾燥や老化を防止し、また荒れ肌を改善する作用を有することが知られており、このため本発明において好適に使用できる電解質である。

アデノシンリン酸またはその塩として具体的には、アデノシン-3',5'-環状リン酸、アデノシンーリン酸、アデノシンーリン酸一ナトリウム、アデノシンーリン酸二ナトリウム、アデノシンニリン酸、アデノシンニリン酸一ナトリウム、アデノシンニリン酸二ナトリウム、アデノシン三リン酸、アデノシン三リン酸一ナトリウム、アデノシン三リン酸二ナトリウム、アデノシン三リン酸三ナトリウムなどが例示できる。なかでも好ましくはアデノシンーリン酸またはその塩（アデノシンーリン酸一ナトリウム、アデノシンーリン酸二ナトリウム）である。

乳化成成分中に配合される電解質の割合は、その電解質がそれぞれに応じて所望の効果を発揮する量であれば特に制限されない。具体的には、使用する電解質の種類によって異なるが、最終乳化成成分100重量%あたり少なくとも0.1重量%、好ましくは0.5〜7重量%、より好ましくは1〜6重量%の範囲を挙げることができる。

また本発明のO/W型乳化成成分は、水分を必須成分として含有するが、水分として蒸留水、イオン交換水、滅菌水のほか、電解質を含む水を用いることもできる。かかる電解質を含む水としては、例えば、海水、温泉水、ミネラル水などを例示することができる。なお、ここで海水とは表層水、中層水、深層水、超深層水の別を問うものではない。

最終乳化成成分100重量%中におけるかかる水分の配合割合は、特に制限されないが、通常50〜90重量%の範囲から適宜選択することができる。この60〜80重量%である。

本発明で用いられるポリグリセリン脂肪酸エステルとしては、特に特定されないが、炭素数が12〜36の脂肪酸と重合度が6以上、特に6〜10のポリグリセリンとのエステルを挙げることができる。ポリグリセリンとエステルを形成する脂肪酸は飽和、不飽和、直鎖状又は分枝鎖状のいずれの脂肪酸でも良く、具体的にはカプリン酸、ラウリン酸、イソトリデカン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、パルミトレイン酸、ステアリン酸、イソステアリン酸、オレイン酸、リノー

ル酸、ペヘニン酸またはリシノール酸などを例示することができる。

- ポリグリセリン脂肪酸エステルとしては具体的には、モノラウリン酸ヘキサグリセリル、モノイソステアリン酸ヘキサグリセリル、モノミリスチン酸ヘキサグリセリル、ジオレイン酸ヘキサグリセリル、ジミリスチン酸ヘキサグリセリル、
- 5 ジパルミチン酸ヘキサグリセリル、ジステアリン酸ヘキサグリセリル、ジペヘニン酸ヘキサグリセリル、トリラウリン酸ヘキサグリセリル、トリミリスチン酸ヘキサグリセリル、トリパルミチン酸ヘキサグリセリル、トリステアリン酸ヘキサグリセリル、トリペヘニン酸ヘキサグリセリル、テトララウリン酸ヘキサグリセリル、テトラミリスチン酸ヘキサグリセリル、テトラパルミチン酸ヘキサグリセリル、
- 10 テトラステアリン酸ヘキサグリセリル、テトラペヘニン酸ヘキサグリセリル、ペンタラウリン酸ヘキサグリセリル、ペンタミリスチン酸ヘキサグリセリル、ペンタパルミチン酸ヘキサグリセリル、ペンタステアリン酸ヘキサグリセリル、ペンタペヘニン酸ヘキサグリセリル、モノカブリン酸デカグリセリル、モノラウリン酸デカグリセリル、モノミリスチン酸デカグリセリル、モノパルミチン酸デカグリセリル、モノステアリン酸デカグリセリル、モノオレイン酸デカグリセリル、
- 15 モノリノール酸デカグリセリル、モノイソステアリン酸デカグリセリル、ジカブリン酸デカグリセリル、ジラウリン酸デカグリセリル、ジミリスチン酸デカグリセリル、ジパルミチン酸デカグリセリル、ジステアリン酸デカグリセリル、ジイソステアリン酸デカグリセリル、トリラウリン酸デカグリセリル、トリミリスチン酸デカグリセリル、トリパルミチン酸デカグリセリル、トリステアリン酸デカグリセリル、トリオレイン酸デカグリセリル、トリペヘニン酸デカグリセリル、
- 20 ペンタステアリン酸デカグリセリル、ペンタオレイン酸デカグリセリル、ペンタイソステアリン酸デカグリセリル、ペプタステアリン酸デカグリセリル、デカステアリン酸デカグリセリル、デカオレイン酸デカグリセリル、デカイソステアリン酸デカグリセリル等が例示できるが、これに限定されるものではない。
- 25

これらのポリグリセリン脂肪酸エステルは一種単独で使用されても、また二種以上を任意に組み合わせて使用することもできる。さらにポリグリセリン脂肪酸エステルとしては、HLBが10以上、特に10～15の範囲にあるものを好適に使用することができる。かかるポリグリセリン脂肪酸エステルは最終乳化組成

物 100 重量%あたり 0.05~6 重量%の割合で含まれるように使用されるのが好ましく、より好ましくは 0.1~5.5 重量%の割合を挙げることができる。

また本発明で用いられるアルカノイル乳酸としては、特に限定されないが、炭素数が 8 以上、好ましくは 8~18 のアルカノイル基を有する乳酸を例示することができる。具体的には、オクタノイル乳酸、カプロイル乳酸、2-エチルヘキサノイル乳酸、ラウロイル乳酸、ミリストイル乳酸、パルミトイル乳酸、ステアロイル乳酸、イソステアロイル乳酸、オレオイル乳酸、12-ヒドロキシステアロイル乳酸、リシノレイル乳酸、及びペヘノイル乳酸を例示することができる。好ましくはステアロイル乳酸およびイソステアロイル乳酸である。当該アルカノイル乳酸は塩の態様で使用することもできる。かかる塩としてはナトリウム塩やカリウム塩などのアルカリ金属塩；アンモニウム塩、トリエタノールアミン塩等を挙げることができる。好ましくはナトリウム塩であり、より具体的にはステアロイル乳酸ナトリウム及びイソステアロイル乳酸ナトリウムである。

これらのアルカノイル乳酸またはその塩は一種単独で使用されても、また二種以上を任意に組み合わせて使用することもできる。かかるアルカノイル乳酸またはその塩は最終乳化組成物 100 重量%あたり 0.01~1 重量%の割合で含まれるように使用されるのが好ましく、より好ましくは 0.1~0.5 重量%の割合を挙げることができる。

これらポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩は、本発明の乳化組成物の製造過程で調製される非水乳化物の乳化剤として使用される。かかるポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との配合割合は、両者を組み合わせた場合の HLB が 10 以上、好ましくは 10~13 となるような範囲であることが望ましく、具体的にはポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩の重合比として 95:5~60:40、好ましくは 90:10~70:30 を例示することができる。

本発明で用いられるアクリル酸メタクリル酸アルキル重合体としては、特に制限されるものではないが、通常はアルキル鎖の炭素数が 5~40 のものを挙げることができる。好ましくは、アルキル鎖の炭素数が 10~30 のものである。これらは簡便には商業的に入手できるものを利用することができ、制限されないが、

具体的にはCarbopol (商標) 1342 (BF goodrich社製)、Pemulen (商標) TR-1 (B F goodrich社製)、Pemulen TR-2 (BF goodrich社製) 等を例示することができる。

- これらのアクリル酸メタクリル酸アルキル重合体は一種単独で使用されても、
5 また二種以上を任意に組み合わせで使用することもできる。かかるアクリル酸メ
タクリル酸アルキル重合体は最終乳化組成物100重量%あたり0.01~0.
8重量%の割合で含まれるように使用されるのが好ましく、より好ましくは0.
3~0.6重量%、さらに好ましくは0.4~0.6重量%の割合である。

- 本発明で使用される油分は特に限定されるものではない。具体的には、ラッカ
10 セイ油、ゴマ油、大豆油、サフラワ-油、アボガド油、ヒマワリ油、トウモロコ
シ油、菜種油、メンジツ油、ヒマシ油、樟油、ヤシ油、オリブ油、ケシ油、カ
カオ油、及びホホバ油等の植物油、並びに牛脂、豚脂、及び羊毛油等の動物油脂
などの油脂類；ワセリン、流動パラフィン、スクワラン、及び α -オレフィンオリ
15 ギマー等の炭化水素系液状油；ミリスチン酸イソプロピル、イソステアリン酸
イソプロピル、ミリスチン酸ミリスチル、パルミチン酸セチル、イソオクタン酸
セチル、ミリスチン酸イソセチル、ミリスチン酸n-ブチル、ミリスチン酸オク
チルドデシル、リノレン酸イソプロピル、リシノール酸プロピル、リシノール酸
イソプロピル、リシノール酸イソブチル、リシノール酸ヘプチル、セバシン酸ジ
エチル、及びアジピン酸ジイソプロピル等の高級脂肪酸エステル；サラシミツロ
20 ウ、鯨口ウ、及び木口ウ等のロウ類；セチルアルコール、ステアリルアルコール、
ベヘニルアルコール、パチルアルコール、及びキミルアルコール等の高級脂肪族
アルコール；ワックス類；ステアリン酸、オレイン酸、及びパルミチン酸等の高
級脂肪酸；炭素数12~18の飽和又は不飽和脂肪酸のモノ、ジ、トリグリセリド
混合物；メチルポリシロキサン、ジメチルポリシロキサン、メチルフェニルポリ
25 シロキサン、メチルハイドロゲンポリシロキサンなどの鎖状シリコーン、デカメ
チルシクロペンタシロキサン、オクタメチルシクロテトラシロキサン、メチルシ
クロシロキサンなどの環状シリコーン、架橋型メチルポリシロキサン及び架橋型
メチルフェニルポリシロキサン等の架橋型シリコーン、例えばポリオキシエチレ
ンやポリオキシプロピレン等で変性した変性シリコーンなどのシリコーン油な

どを例示できる。好ましくは、ワセリン、流動パラフィン、スクワラン、 α -オレフィンオリゴマー等の炭化水素系液状油である。

- これらの油分は一種単独で使用されても、また二種以上を任意に組み合わせて使用することもできる。また、油分が固形の場合は補助溶解剤を用いて液状に調製して使用することが好ましい。

かかる油分は最終乳化組成物100重量%あたり0.3～20重量%の割合で含まれるように使用されるのが好ましく、より好ましくは0.5～15重量%の割合を挙げることができる。

- 本発明のO/W型乳化組成物は、その調製方法を特に制限するものではないが、下記のようにして調製されるのが好ましい。

- 1) まず、前述するポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩に油分、好ましくはさらに多価アルコールを加えて、加温攪拌し、均一に溶解した後、冷却して非水乳化物を作成する。
- 2) 次に、得られた非水乳化物に、別個に調製した電解質、水分及びアクリル酸メタクリル酸アルキル重合体を含有する水溶液（水系組成物）を混合して常法により乳化してO/W型乳化組成物を調製する。

ここで1)の非水乳化物の作成工程において、好適には多価アルコールが配合され、これによってポリグリセリン脂肪酸エステルやアルカノイル乳酸等の乳化力の発現の一層の向上を図ることができる。

- ここで用いられる多価アルコールは、特に限定されるものではないが、具体的にはグリセリン、重合度2～10のポリグリセリン（例えばジグリセリン、トリグリセリン、テトラグリセリンなど）、エチレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、1,3-ブチレングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、イソプレングリコール、ペンタジオール、ソルビトール、マルチトール、フルクトースなどを例示することができる。好ましくはグリセリンである。なお、これらの多価アルコールは一種単独で使用されても、また二種以上を任意に組み合わせて使用することもできる。この場合、多価アルコールは最終乳化組成物100重量%中に0.05～15重量%の割合、好ましくは3～10重量%の割合で含まれるように配合される。

また2)の乳化工程において、上記非水乳化物と混合する水溶液（水系組成物）には、電解質、水分及びアクリル酸メタクリル酸アルキル重合体に加えて、低級アルコールを配合することができ、これにより電解質の経皮吸収をより促進することができる。本発明で用いられる低級アルコールは特に限定されるものではなく、通常炭素数1～6のアルコールの中から適宜選択して使用することができる。5
さらに、好ましくはエタノール、プロパノール、及びイソプロパノール等の炭素数1～4を有するアルコールを例示することができる。これらの低級アルコールは一種単独で使用されても、また二種以上を任意に組み合わせ使用することもできる。より好ましくはエタノールである。この場合、低級アルコールは最終乳化組成物100重量%中、0.5～15重量%の割合、好ましくは3～10重量%の割合で含まれるように配合される。10

さらに上記水溶液（水系組成物）には、多価アルコールを配合してもよく、これにより最終乳化組成物の保湿性能や官能特性を所望の程度に調節することができる。ここで多価アルコールは前述するものを任意に用いることができるが、15
非水乳化物の調製に多価アルコールが使用される場合には、当該多価アルコールと同一若しくはそれと相溶性の高いものを用いるのが好ましい。

なお、非水乳化物と水溶液（水系組成物）との乳化方法としては、ホモキサーなどを用いて常圧下または高圧下で攪拌する方法を挙げることができるが、必要に応じて得られたエマルションをさらにホモジナイザーを用いて微細化することもできる。20

非水乳化物と水溶液（水系組成物）との配合割合は、特に制限されないが、最終乳化組成物100重量%あたりの非水乳化物の割合が通常1～40重量%、好ましくは1～30重量%となるように調整されることが望ましく、これにより安定なO/W型乳化組成物を製造することができる。

25 本発明のO/W型乳化組成物には、さらに本発明の効果を損なわない範囲内で、必要に応じて各種の界面活性剤、色素（染料、顔料）、香料、防腐剤、殺菌剤、増粘剤、酸化防止剤、金属封鎖剤、pH調整剤、防臭剤等の各種添加物の他、保湿剤、紫外線吸収剤、紫外線散乱剤、ビタミン類、植物エキス、皮膚収斂剤、抗炎症剤、美白剤、抗酸化剤、及び細胞賦活剤などの公知の各種成分、特に化粧品

や外用の医薬品・医薬部外品など、皮膚に適用される外用組成物に配合される公知の成分を配合することができる。

本発明のO/W型乳化組成物は、その粘度によって特に制限されないが、皮膚に適用される化粧料や外用医薬品若しくは外用医薬部外品の場合は、通常20℃
5 における粘度が30000cps以下、好ましくは500~20000cpsの範囲になるように調製されるのが望ましい。

本発明のO/W型乳化組成物は、使用用途及び目的とする効果に応じて、電解質を所望量、特に0.1重量%以上、好ましくは0.1~6重量%の範囲で所望量含有させても、温度変化を受けやすい条件下での長期保存によっても油分の分離
10 が有意に抑制されており、乳化状態が安定に維持されてなるものである。また、本発明のO/W型乳化組成物は、使用用途に応じてベタつかず皮膚使用感に優れるように調整することもできる。よって本発明のO/W型乳化組成物は、特に皮膚（頭皮を含む）に適用される化粧料や皮膚（頭皮を含む）外用の医薬品や医薬部外品などの外用剤として有用である。とりわけ電解質としてアデノシンーリン
15 酸（AMP）又はその塩を用いる場合、当該AMP又はその塩の作用に基づいて、保湿効果、乾燥や老化の防止及び荒れ肌の改善に優れた化粧料または皮膚外用剤（医薬品、医薬部外品）として調製することができる。

本発明のO/W型乳化組成物を化粧料又は皮膚外用剤（医薬品、医薬部外品）などの外用剤として調製する場合、その形態は特に制限はされないが、乳液、懸濁液、及びクリーム等を例示することができる。
20

また化粧料としては、具体的には、エモリエント乳液、ミルキーローション、ナリシング乳液、クレンジング乳液等の乳液；エモリエントクリーム、マッサージクリーム、クレンジングクリーム、メイクアップクリーム等のクリーム等を例示することができる。これらは、使用者の年齢、性別、用途、皮膚患部の症状の
25 程度等に応じて適当量/回または適当回数/日、皮膚に塗布使用される。

（2）電解質を含有するO/W型乳化組成物の乳化安定方法

本発明は、また電解質を含有するO/W型乳化組成物の乳化安定方法を提供する。当該方法は、前述する電解質、水分及び油分に加えて、前述するアクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体、ポリグリセリン脂肪酸エステル、及びアルカノ

イル乳酸またはその塩を用いて、O/W型乳化組成物を調製することによって実施することができる。該乳化組成物に、より高い乳化安定性を付与するためには、上記成分に加えて、さらに多価アルコールを配合することもできる。

- 具体的には、電解質を0.1重量%以上、好ましくは0.5~7重量%、より好ましくは1~6重量%の範囲で含む最終O/W型乳化組成物100重量%中に、ポリグリセリン脂肪酸エステルを0.05~6重量%、好ましくは0.1~5.5重量%の割合；アルカノイル乳酸またはその塩を0.01~1重量%、好ましくは0.1~0.5重量%の割合；及びアクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を0.01~0.8重量%、0.3~0.6重量%、より好ましくは0.4~0.6重量%の割合で配合することによって実施することができる。なお、この場合、最終O/W型乳化組成物中に含まれる油分の割合は、制限されないが、好ましくは0.3~20重量%、より好ましくは0.5~15重量%である。また水分は、上記油分とその他の各成分以外の残部を占める成分であり、特に制限されないが、通常50~90重量%の範囲から適宜選択調整することができる。
- 15 好ましくは60~80重量%の割合である。

- また、乳化組成物の調製にポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩を、両者を合わせた場合のHLBが10以上、好ましくは10~13となるような割合、具体的にはポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との重量比が95:5~60:40、好ましくは90:10~70:30となるような割合で用いることが好ましい。
- 20

また、多価アルコールを配合する場合、その割合としては0.05~15重量%、好ましくは2~10重量%の範囲を例示することができる。

本発明の乳化安定方法は、より具体的には、各配合成分が上記の割合となるようにO/W型乳化組成物を下記のようにして調製することにより、実施することができる。

25

- 1) まず、ポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩に油分、好ましくはさらに多価アルコールを加えて、加温撹拌し、均一に溶解した後、冷却して非水乳化物を作成する。
- 2) 次に、得られた非水乳化物に、別個に調製した電解質、水分及びアクリル酸

メタクリル酸アルキル重合体を含有する水溶液（水系組成物）を混合して常法により乳化してO/W型乳化組成物を調製する。

- 5 斯くしてO/W型乳化組成物を調製することにより、O/W型乳化組成物に乳化安定性を付与することができ、温度変化を受けやすい条件下での長期保存によっても油分の分離が有意に抑制され、乳化状態が安定に維持されてなる乳化組成物を提供することができる。

実施例

- 以下に実施例を掲げて、本発明をより一層明らかにする。ただし、本発明はこれらの実施例によって何ら制限されるものではない。

実施例 1～8

- ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸塩、油分及び多価アルコールを混合して、加温しながら溶解し、次いで冷却することによって均一な非水乳化物を調製した。この非水乳化物に、別個、電解質、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体、多価アルコール及び低級アルコールを精製水（純水）に溶解して調製しておいた水系組成物（水溶液）を加え、ホモミキサーで攪拌混合することによって本発明の乳化組成物（実施例1～8）を作成した。最終組成物の各成分組成を表1に示す。

- 20 調製した8種類の乳化組成物（実施例1～8）をそれぞれ2つの透明ガラス瓶に分取し、1方は60℃で2週間放置し、またもう一方は-5～40℃でのサイクル試験（1サイクル24時間）を15回繰り返して、それぞれについて実験終了後の乳化組成物の外観性状（分離、油浮き、ゲル形成の有無）を目視にて確認し、下記

<判定基準>

- 25 ○：分離、油浮き及びゲル形成のいずれも認めない
×：分離、油浮きまたはゲル形成のいずれかを認める。

また、比較のため、上記実施例1～8と同様の方法で、表2に示すように、アルカノイル乳酸塩を含有しない乳化組成物（比較例1）、及びアクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を含有しない乳化組成物（比較例2）を調製して、上記

と同様にして保存安定化試験に供した。

実施例 1～8 及び比較例 1～3 の乳化組成物について保存安定化試験を行った結果をそれぞれ表 1 及び 2 に合わせて示す。

表 1

	実施例 1	実施例 2	比較例 3	実施例 4	実施例 5	実施例 6	実施例 7	実施例 8
1 モノイソステアリン酸ナトリウム	-	1.6	0.16	4.8	-	4.8	-	1.6
2 ジイソステアリン酸ナトリウム	1.2	-	-	-	1.2	-	1.2	-
3 モノステアリン酸ナトリウム	-	-	0.02	0.5	-	0.5	-	0.2
4 モノミリスチン酸ナトリウム	0.6	0.2	-	-	0.5	-	0.6	-
5 ステアロイル乳酸ナトリウム	-	-	0.02	-	-	-	-	0.2
6 イソステアロイル乳酸ナトリウム	0.2	0.2	-	0.5	0.2	0.5	0.2	-
7 ステアリン	5.0	8.0	-	15.0	3.0	15.0	-	5.0
8 α-オレフィンオリゴマー	-	-	5.0	-	2.0	-	5.0	-
9 精製グリセリン	6.0	6.0	2.0	8.0	4.0	10.0	8.0	9.0
10 ジアロピレングリコール	-	-	5.0	-	2.0	-	-	-
11 アナソシン-リン酸ナトリウム	1.5	1.5	3.0	6.0	-	-	-	-
12 レアスルビン酸ナトリウム	-	-	-	-	2.0	3.0	-	-
13 D-ヒロリドナトリウム	-	-	-	-	-	-	2.0	3.0
14 アクリル酸ナトリウム	0.4	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.4	0.5
15 エタノール	5.0	5.0	3.0	5.0	6.0	3.0	5.0	3.0
16 D-ブチレングリコール	-	-	-	-	-	-	-	-
17 脂肪酸	-	-	-	-	-	-	-	-
18 純水	4200	17000	1400	1100	3500	900	1800	3300
粘度 (cP, 20℃)	○	○	○	○	○	○	○	○
経時安定性 (60℃, 2 週間)	○	○	○	○	○	○	○	○
経時安定性 (サイクル (-5～+40℃), 2 週間)	○	○	○	○	○	○	○	○

表 2

	比較例 1	比較例 2
1 モノイソステアリン酸テトラグリセリル	-	-
2 モノイソステアリン酸デカグリセリル	2.0	-
3 ジイソステアリン酸デカグリセリル	-	1.2
4 モノステアリン酸デカグリセリル	-	-
5 モノミリスチン酸デカグリセリル	-	9.6
6 ステアロイル乳酸ナトリウム	-	-
7 イソステアロイル乳酸ナトリウム	-	0.2
8 スクワラン	5.0	-
9 α -オレフィンオリゴマー	-	5.0
10 精製グリセリン	6.0	8.0
11 カルボキシビニルポリマー	-	0.6
12 アデノシン-リン酸ナトリウム	3.0	3.0
13 L-アスコルビン酸リン酸エステルナトリウム	-	-
14 DL-ピロリドンカルボン酸ナトリウム液	-	-
15 アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体	0.5	-
16 エタノール	3.0	5.0
17 pH調整剤	適量	適量
18 防腐剤	適量	適量
19 純水	残余	残余
粘度 (cps) 20℃	2000	1200
経時安定性 (60℃、2 週間)	○	×
経時安定性 (サイクル (-5~40℃)、2 週間)	×	○

この表からわかるように、本発明のO/W型乳化組成物は、実施例4の組成物のように比較的少量の電解質を含有する場合であっても、長期保存ならびに温度変化を受けやすい条件下での保存によっても、水相と油相との分離、油浮き及びゲル形成のいずれも生じず、安定した乳化状態を維持していた。一方、比較例で示すように、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を含有しない乳化組成物（比較例2）は長期安定性に欠いており、またアルカノイル乳酸を含まない乳化組成物（比較例1）、温度変化を受けることによってゲルを生じ、安定した乳化状態を維持することができなかった。

処方例1～7 乳液

上記実施例に従って、実施例1、3～8の処方（表1）からなるO/W型乳化組成物を乳液（処方例1～7）として調製する。

処方例8 ローション（化粧水）

DL-ピロリドンカルボン酸ナトリウム液	1.0 重量%
モノイソステアリン酸デカグリセリル	0.16

	モノステアリン酸デカグリセリル	0.02
	ステアロイル乳酸ナトリウム	0.02
	α -オレフィンオリゴマー	0.5
	精製グリセリン	2.0
5	ジプロピレングリコール	5.0
	アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体	0.5
	エタノール	3.0
	pH調整剤	適量
	防腐剤	適量
10	純水	残余
	合計	100.00重量%

モノイソステアリン酸デカグリセリル、モノステアリン酸デカグリセリル、ステアロイル乳酸ナトリウム、 α -オレフィンオリゴマー、精製グリセリン及びジプロピレングリコールを混合して、加温しながら溶解し、次いで冷却することによって均一な非水乳化物を調製した。この非水乳化物に、別個調製したD-L-ビロリドンカルボン酸ナトリウム液、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体、及びエタノールを含む水溶液を加え、攪拌混合することによってローション（化粧水）を作成する。

20

産業上の利用可能性

本発明によれば、乳化が一般に難しいとされる電解質を含有していながらも、長期乳化安定性に優れたO/W型乳化組成物を提供することができる。また、本発明によれば、電解質を比較的多量に含むO/W型乳化組成物について、乳化安定性を向上させる方法を提供することができる。このため、本発明によれば、各種の生理機能を有する電解質の作用を効率的に発揮させて有効利用を図ることのできる電解質含有O/W型乳化組成物を提供することができる。

25

本発明のO/W型乳化組成物は、電解質を安定した状態で多量に配合できるため、電解質を有効成分とする化粧料又は皮膚外用剤（医薬品若しくは医薬部外品）などとして有用である。特にアデノシンーリン酸（AMP）やその塩等の核酸関

連物質を含有するO/W型乳化組成物は、該物質が有する保湿作用や皮膚のターンオーバー促進作用を有効に発揮することができ、小皺を防ぎ皮膚に弾力性を与える等、皮膚の老化防止や美肌化に有効な化粧料や皮膚外用剤として有用である。

また、本発明によれば、長期乳化安定性に優れるだけでなく、配合する電解質、

- 5 ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体、多価アルコール、水分及び油分等の各成分の種類や配合割合を適宜調整することによって油っぱさやベタベタ感を有意に抑制することができ、皮膚使用感に優れたO/W型乳化組成物を提供することができる。

- 10 このように、本発明のO/W型乳化組成物は、特に外用剤、例えば皮膚化粧料（頭皮用化粧料を含む）、皮膚外用（頭皮を含む）の医薬品若しくは医薬部外品として有用である。

請求の範囲

1. 電解質、ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体、水分、及び油分を含有すること
- 5 を特徴とするO/W型乳化組成物。
2. さらに多価アルコールを含有する請求項1に記載のO/W型乳化組成物。
3. 電解質がプリン系核酸関連物質である請求項2に記載のO/W型乳化組成物。
4. 電解質がアデノシン-3',5'-環状リン酸、アデノシンーリン酸、アデノシン
- 10 ニリン酸、アデノシン三リン酸、及びこれらの塩から選択されるいずれか少なくとも1種である請求項3に記載のO/W型乳化組成物。
5. 電解質がアデノシンーリン酸またはその塩である請求項3に記載のO/W型乳化組成物。
6. ポリグリセリン脂肪酸エステルが、炭素数12〜36の脂肪酸と重合度
- 15 6以上のポリグリセリンとのエステルである請求項2に記載のO/W型乳化組成物。
7. ポリグリセリン脂肪酸エステルが、炭素数12〜36の脂肪酸と重合度6〜10のポリグリセリンとのエステルである請求項2に記載のO/W型乳化組成物。
- 20 8. アルカノイル乳酸が、炭素数8以上のアルカノイル基を有する乳酸である請求項2に記載のO/W型乳化組成物。
9. アルカノイル乳酸が、炭素数8〜18のアルカノイル基を有する乳酸である請求項2に記載のO/W型乳化組成物。
10. アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体が、炭素数5〜40のアルキル基を有するものである請求項2に記載のO/W型乳化組成物。
- 25 11. アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体が、炭素数10〜30のアルキル基を有するものである請求項2に記載のO/W型乳化組成物。
12. 油分が炭化水素系液状油である請求項2に記載のO/W型乳化組成物。
13. 乳化組成物100重量%中、電解質を少なくとも0.1重量%の割合で

- 含有する請求項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。
14. 乳化組成物 100 重量% 中、電解質を 0.5~7 重量% の割合で含有する請求項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。
15. 乳化組成物 100 重量% 中、電解質を 1~6 重量% の割合で含有する請求項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。
16. 乳化組成物 100 重量% 中、ポリグリセリン脂肪酸エステルを 0.05~6 重量%、アルカノイル乳酸またはその塩を 0.01~1 重量%、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を 0.01~0.8 重量%、油分を 0.3~20 重量%、及び多価アルコールを 0.05~15 重量% の割合で含有する請求項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。
17. 乳化組成物中に含まれるポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との割合が、重量比で 95:5~60:40 である請求項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。
18. 乳化組成物中に含まれるポリグリセリン脂肪酸エステルとアルカノイル乳酸またはその塩との割合が、重量比で 90:10~70:30 である請求項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。
19. さらに低級アルコールを含有する請求項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。
20. 皮膚化粧品または皮膚外用医薬品若しくは医薬部外品である請求項 2 に記載の O/W 型乳化組成物。
21. 下記の工程を有する O/W 型乳化組成物の調製方法：
- 1) ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、油分、及び必要に応じて多価アルコールを含む組成物を用いて非水乳化物を調製する工程、
- 2) 電解質、水分及びアクリル酸メタクリル酸アルキル重合体を含む組成物を用いて水溶液を調製する工程、及び
- 3) 上記非水乳化物と水溶液とを混合して乳化する工程。
22. 上記 2) の工程が、さらに低級アルコールまたは多価アルコールのいずれか少なくとも 1 種を含む組成物を用いて水溶液を調製する工程である請求項 21 記載の O/W 型乳化組成物の調製方法。

23. 最終乳化組成物100重量%中、1~40重量%となるような割合で非水乳化物を配合する請求項21記載のO/W型乳化組成物の調製方法。

24. ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、アクリル酸メタクリル酸アルキル重合体、及び必要に応じて多価アルコールを配合することを特徴とする、電解質、水分及び油分を含有するO/W型乳化組成物の乳化安定方法。

25. 油分を0.3~20重量%の割合で含有する乳化組成物100重量%中、ポリグリセリン脂肪酸エステルを0.05~6重量%、アルカノイル乳酸またはその塩を0.01~1重量%、アクリル酸メタクリル酸アルキル共重合体を0.01~0.8重量%、及び必要に応じて多価アルコールを0.05~15重量%の割合になるように配合する請求項24記載のO/W型乳化組成物の乳化安定方法。

26. ポリグリセリン脂肪酸エステル、アルカノイル乳酸またはその塩、油分、及び必要に応じて多価アルコールを含む非水乳化物と、電解質、水分及びアクリル酸メタクリル酸アルキル重合体を含む水溶液とを混合して乳化することを含むO/W型乳化組成物の乳化安定方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/10230

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ A61K7/00, 9/107, 31/7076, 47/32, 47/44, A61P17/00,
B01F3/08//B01F17/42

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ A61K7/00, 9/107, 31/7076, 47/32, 47/44, A61P17/00,
B01F3/08, B01F17/42

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

REGISTRY (STN), CA (STN), CAPLUS (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JP, 11-269049, A (Yakult Honsha Co., Ltd.),	1, 2, 6-26
Y	05 October, 1999 (05.10.99), Full text; particularly, Examples 3, 4 (Family: none)	3-5
X	JP, 2000-256188, A (Nikko Chemicals K.K.),	1, 2, 6-26
Y	19 September, 2000 (19.09.00), Full text; particularly, Example 6 (Family: none)	3-5
Y	EP, 815838, A2 (Shiseido Co., Ltd.), 07 January, 1998 (07.01.98), Page 4, lines 50 to 54 & JP 10-072335 A & KR 98079285 A	3-5
Y	JP, 08-099860, A (Kose Corp.), 16 April, 1996 (16.04.96), Claim 3; Par. No. [0012] (Family: none)	3-5

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C.☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

04 March, 2002 (04.03.02)

Date of mailing of the international search report

19 March, 2002 (19.03.02)

Name and mailing address of the ISA/

Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/10230

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP, 09-295915, A (Kikkoman Corp.), 18 November, 1997 (18.11.97), Full text (Family: none)	3, 4
PX	JP, 2001-199872, A (Nikko Chemicals K.K.), 24 July, 2001 (24.07.01), Full text; particularly, Example 6 (Family: none)	1-26

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl. A61K7/00, 9/107, 31/7076, 47/32, 47/44,
A61P17/00, B01F3/08 // B01F17/42

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl. A61K7/00, 9/107, 31/7076, 47/32, 47/44,
A61P17/00, B01F3/08, B01F17/42

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で利用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CA (STN), CAPLUS (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	JP 11-269049 A (株式会社ヤクルト本社) 1999.10.05 全文、特に実施例3及び4 (ファミリーなし)	1, 2, 6-26 3-5
X Y	JP 2000-256188 A (日光ケミカルズ株式会社) 2000.09.19 全文、特に実施例6 (ファミリーなし)	1, 2, 6-26 3-5

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」優先権主張に抵触する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

04.03.02

国際調査報告の発送日

19.03.02

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区蔵前3丁目4番3号

特許審査官 (権限のある職員)

榎本 佳子子



4 P 9638

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

C (続き) 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	EP 815838 A2 (SHISEIDO COMPANY, LTD.) 1998. 01. 07 第4頁第50～54行 &JP 10-072335 A &KR 98079285 A	3-5
Y	JP 08-099860 A (株式会社コーセー) 1996. 04. 16 請求項3、【0012】 (ファミリーなし)	3-5
Y	JP 09-295915 A (キッコーマン株式会社) 1997. 11. 18 全文 (ファミリーなし)	3, 4
PX	JP 2001-199872 A (日光ケミカルズ株式会社) 2001. 07. 24 全文、特に実施例6 (ファミリーなし)	1-26